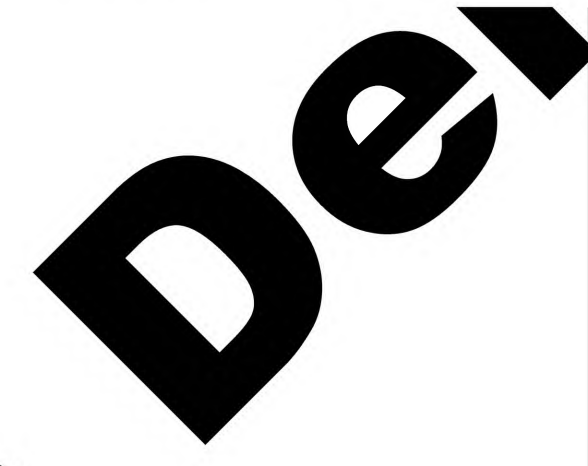
Approved For Release STAT 2009/08/19 :

CIA-RDP88-00904R000100120



Approved For Release 2009/08/19 :

CIA-RDP88-00904R000100120



Вторая Международная конференция Организации Объединенных Наций по применению атомной знергии в мирных целях

A/CONF/15/P/2198 USSR ORIGINAL: RUSSIAN

Не подлежит оглашению до официального сообщения на Конференции

<u>ИССЛЕДОВАНИЕ МЕХАНИЗМА ЗАЩИТН ПОВЕРХНОСТЕЙ</u> ТРЕНИЯ ОТ КОРРОЗИОННОГО ИЗНОСА

В.С.Заславский, Г.И.Шор, Р.Н.Шнеерова

Детали цилиндро-поршневой группы и вкладыши подшипников двигателей внутреннего сторания подвергаются коррозионному износу под
гоздействием продуктов сторания топлива и окисления смазочного масма. Защита от коррозионного износа, помимо прочих мероприятий, обеспечивается введением в масла соответствующих присадок, механизм
действия которых, однако, изучен недостаточно.

Применение метода радиоактивных индикаторов позволило нам показать, что в основе механизма действия антикоррозионных присадок лежит образование защитных пленок на поверхностях металлов, а также позволило установить взаимосвязь процессов образования пленок и торможения коррозии и влияние на эти процессы температуры масла, времени взаимодействия присадки с металлом, характера металла, состава и концентрации присадки (1,2,3).

Дальнейшие исследования проводились с помощью разработанной нами ранее методики: в масляную баню устанавливались пробирки с исследуемым маслом; в пробирки перисдически с помощью кривошипно-шатунного механизма погружались диски из металла, коррозия которото изучалась. Для изучения образования пленки на металле применятись присадки, меченные радиоактивным изотопом основного компонента (\$35, \$P^{32}\$, \$P^{44}\$), а для изучения коррозии— диски из металла (свинец, меченный \$8^{124}\$ (1). Количество образовавшейся пленки (в мг/см²), определялось с помощью торцового счетчика путем измерения радиоактивности на одной из торцовых поверхностей диска, а величина коррозии (в мг) прокорродировавшего металла— измерени—ем радиоактивности масла.

Изучали влияние высокомолекулярных органических кислот на

25 YEAR RE-REVIEW

260

процессы образования и разрушения защитной пленки, создаваемой антикоррозионной присадкой на поверхности свинцового образца, и связанную с этими процессами коррозию свинца. В остаточное моторное масло из Эмбенских нефтей (МТ-I6), содержавшее 3% дисульфидалкилфенолята бария, меченного S^{36} , добавлялись различные количества (от 0, I до 7,0%) олеиновой, пальмитиновой или нафтеновых кислот. Результаты исследования влияния нафтеновых кислот при температуре масла $I40^{0}$ показаны для примера на рис. Ia, ь.

Из наличия минимумов на кривых (рис. 1ь), соответствующих одному и тому же содержанию кислот в масле, следует, что малые количества органических кислот улучшают антикоррозионную эффективность
пленки, по-видимому, за счет полирующего действия кислот на поверхность металла, а большие количества кислот, действуя разрушающе
на антикоррозионную присадку, несмотря на рост количества пленки и
времени ее существования, увеличивают коррозию свинца. Это, вероятно, связано с имеющим место при разрушении присадки переходом серы
в более реакционно-способное состояние и интенсивным взаимодействием ее с поверхностью свинца с образованием большего количества
пленки, не обладающей, однако, защитными свойствами.

Эффект разрушения присадки кислыми продуктами виден из результатов спыта (рис.1, а) на масле МТ-16 с 3% дисульфидалкилфенолята бария (меченного как по так и по С 14) и с 6% нафтеновых кислот при температуре масла I400. Рост количества пленки, S 35 регистрируемый по излучениям в течение первых 20 мин. опыта свидетельствует об образовании пленки молекулами присадки (вероятно, с образованием комплексного соединения). Совпадение момента образования максимального количества пленки, регистрируемой с моментом полного исчезновения пленки, репо излучению гистрируемой по излучению и с моментом увеличения скорости коррозии позволяет утверждать, что этот момент времени соответствует полному разрушению присадки в объеме масла. Последующее уменьшение количества серы на поверхности связано с коррозионным разрушением металла.

Результаты изложенных выше исследований приводят к выводу, что к моторным маслам в качестве антикоррозионных присадок, наиболее эффективно снижающих коррозию вкладышей подшипников, целесообразно из полярных серусодержащих соединений применять такие, в молекулах

которых сера обладает наиболее прочными связями^{X)}.Сказанное хорошо согласуется с результатами исследований антикоррозионных свойств ряда индивидуальных сернистых соединений, вводившихся в масло МТ-16 с таким расчетом, чтобы содержание серы в масле было одинаковым (рис.2а, b). В опытах с дидецилсульфидом, в молекулах которого сера обладает более прочной связью, чем в молекулах дидецилдисульфида (4), наблюдалась (рис. 2а) значительно большая длительность существования защитной пленки на поверхности свинца и соответственно значительно меньшая коррозия, чем в опытах с дидецилдисульфидом. децилсульфид термически устойчив (рис.2, b) и не теряет антикоррозионной эффективности с ростом температуры масла, тогда как и дидецилдисульфид и децилмеркаптан неустойчивы и с ростом температуры даже увеличивают коррозионную агрессивность масла. Следовательно, оценка антикоррозионной эффективности присадок только при одной какой-либо температуре является недостаточной. Это положение было подтверждено также сравнением антикоррозионной эффективности при разных температурах дифенилсульфида и дифенилдисульфида, диоактадецилсульфида и диоктадецилсульфида, динонилсульфида и динонилдисульфида.

Во всех случаях органические сульфиды, в молекулах которых сера обладала более прочными связями, чем в молекулах дисульфидов (4), оказались более эффективными антикоррозионными присадками.

Изучалось влияние солей высокомолекулярных органических кислот на процесс образования и разрушения защитной пленки на поверхности свинца и влияние тех же продуктов на коррозию свинца. В масло МТ-16 с 3% дисульфидалкилфенолята бария, меченного S , добавлялись различные количества (от 0,05 до I2%) нафтенатов кобальта, свинца и меди. На рис.1, с приведены для примера результаты опытов с нафтенатом кобальта. Сравнение данных, приведенных на рис.1, в
и 1, с, позволяет считать, что в отличие от нафтеновых кислот их
соли, введеные в больших количествах в масло с присадкой, улучшают защитную эффективность пленки. Однако из-за малой длительности
существования такой эффективной пленки вследствие избыточной кислотности нафтенатов введение последних в масло с присадкой приводит в
конечном счете к росту коррозии по сравнению с коррозией на том же

х) Следует отметить, что эффективные противозадирные присадки должны легко отщеплять серу.

Введение в то же масло с присадкой нафтеновых кислот и нафтенатов в количествах, обеспечивающих во всех случаях одинаковую начальную кислотность масла (6,5 мг КОН), показало (рис.За), что по способности увеличивать коррозию свинца катионы солей располагаются обратно той последовательности, в которой они находятся в нормальном ряду напряжений. Это, по нашему мнению, указывает на наличие электрохимических процессов, происходящих в масле при введении рассматриваемых солей. Можно предположить, что при введении в масло с антикоррозионной присадкой органической соли, которая не давала бы при этом избыточной кислотности и катион которой стоял бы в ряду напряжений выше кобальта, эффективность действия присадки должна увеличиться. Опыты с введением различных количеств (от 1 до 12%) сульфоната кальция (рис.1, ф) подтвердили это предположение: с введением в масло с 3% дисульфидалкилфенолята бария увеличивающихся количеств сульфоната кальция наблюдается значительный рост длительности существования пленки на поверхности свинца при незначительном увеличении ее количества и резком уменьшении коррозии. Опытами с введением разных количеств сульфоната кальция в масло MI-I6 без антикоррозионной присадки было установлено (рис.3b) эффективное торможение коррозии свинца этой солью и тем самым пожавано, что сульфонат кальция не только улучшает антикоррозионное действие серусодержащей присадки, но и сам является антикоррозионным продуктом.

Для изучения механизма антикоррозионного действия сульфоната кальция обычный свинцовый образец, меченый S_0^{124} , был включен в цепь 200 в электрической батареи в качестве анода. Катодом служила угольная пластинка. Расстояние между электродами, помещавшимися в пробирке с маслом МТ-I6, составляло I мм. Через масло, нагретое до $I40^{\circ}$, продувался воздух.

Результаты опытов показали (рис. 3,с) значительное влияние электрохимических процессов на коррозионное разрушение свинца под воздействием продуктов окисления масла. Заметное снижение радиоактивности масла при введении в него сульфоната кальция в период интенсивной коррозии свинца свидетельствует о связи механизма антикоррозионного действия этой соли с электрохимическими процессами.

Рассмотренные выше процессы образования и разрушения защитных пленок, создаваемых на поверхности свинца сероорганическими соеди-

2600-24

нениями, характерны и для фосфорорганических антикоррозионных присадок. Последние также образуют на поверхности свинца защитную плен ку, состоящую из молекул присадки (рис.4а). Это видно из того, что в течение первых 20 час.аналогичен ход кривых I и 2, показывающих кинетику образования защитной пленки введенным в масло МТ-16 трифенилфосфитом, меченным как по р 32, так и по С 44. На это же указывает соответствие количеств фосфора и углерода на поверхности свинца их соотношению в молекуле присадки. Особенностью действия фосфорорганических присадок является длительное сохранение фосфора на поверхности свинца после разрушения присадки. При этом, однако, не наблюдается защиты свинца от коррозии. Это было нами установлено в опытах с различными фосфорорганическими антикоррозионными присадками при разных температурах и даже при введении в масло с присадкой органических кислот.

Образование защитных пленок именно молекулами антикоррозионных присадок было нами установлено также и в опытах с органическим соединением, одновременно содержавшим и серу и фосфор (рис.4,в). В масло MT-I6 был введен трибутилтритиофосфит, меченный как по S^{33} , В течение первых 6 час. имеет место образование так и по защитной пленки на поверхности свинца молекулами присадки, что следует из аналогичного хода кривых, построенных по данным измерения Это видно также из соинтенсивности излучений ответствия количеств серы и фосфора на поверхности свинца их соотношению в молекуле трибутилтритиофосфита. При этом обеспечивается наиболее эффективное замедление коррозии свинца. Начинающееся по истечении 6 час. разрушение присадки заканчивается (минимум на кривой 1), по-видимому, полным отщеплением фосфора и образованием органических серусодержащих соединений, активно вступающих во взаимодействие со свинцом. Максимум на кривой I при T=50 час. соответствует моменту полного разрушения указанных соединений кислыми продуктами, накопившимися в масле. Уменьшение количества фосфора на поверхности свинца так же, как и последующее уменьшение количества серы, связано с коррозионным разрушением поверхности. x

Процессы образования и разрушения аащитных пленок антикоррозионными присадками и связанные с ними процессы коррозии характерны

х) Изложенные выше исследования проводились при консультациях проф.С.Э.Крейн.

не только для свинца, но и для других металлов и сплавов, в частности для стали и чугуна (1,2). Однако для деталей цилиндро-поршневой группы двигателей, подвергающихся в основном воздействию коррозийно-агрессивных продуктов сгорания топлива (5), такой механизм защиты не является единственным (6, 7, 8).

Исследование механизма защиты поверхностей трения чугунных деталей от коррозионного износа с помощью присадок к моторным маслам проводилось на разработанной нами экспериментальной установке, имитировавшей условия работы цилиндро-поршневой группы автомобильного двигателя при пониженной рабочей температуре. Установка (рис.5а) представляла собой машину трения, в ванне которой помещалось чугунное кольцо, вырезанное из гильзы цилиндра автомобильного двигателя ГАЗ-51. По торцовой поверхности кольца скользили два чугунных сухаря (вырезанные из поршневого кольца того же двигателя) активированные облучением нейтронами с получением в составе металла радиоактивного изотопа Ре

Установка работала при скорости скольжения 5,75 м/сек, удельной нагрузке 20 кг/см² и температуре масла 40°. Из баллона через капилляр, испаритель и сопло к поверхностям трения нодавались перегретые до 400° пары растворов серной и уксусной кислот, с одинаковым кислотным числом 8, I мг КОН, в количестве 60 г/час, из которых 10 г/час конденсировались на поверхностях трения. В ванну машины заливалось 350 см³ масла. Изменение радиоактивности масла в процессе износа сухарей автоматически регистрировалось одновременно с регистрацией температуры масла и коэффициента трения. После опытов определяли: скорость износа сухарей, кислотность масла и конденсата и наличие радиоактивности у последних.

Характерной особенностью опытов на моторных маслах без присадок, особенно на маслах из сернистых нефтей (AC -9,5, AC -5), является (рис.5b) постепенное торможение коррозионного износа при подаче паров серной кислоты (кривая 2),чего не наблюдается в опытах с уксусной кислотой (кривая 1). Это, по-видимому, связано с химическим взаимодействием серной кислоты с компонентами масла, при котором образуются соединения (вероятно, сульфокислоты), способные создавать на поверхностях металлов защитные противоизносные пленки. В опытах с высокоочищенным трансформаторным маслом, как и следовало ожидать, эффекта торможения износа не наблюдалось, и износ при подаче паров серной кислоты был примерно вдвое больше, чем при пода-

че паров уксусной кислоты (6), т.е. отсутствовало взаимодействие серной кислоты с маслом. Подтверждением защитного действия высокомолекулярных кислот как образующихся в масле под действием серной кислоты, так и вводимых в масло (рис.5, в, кривые 2,3,4,5) является не резкое (кривая 1), а постепенное увеличение скорости износа при подаче паров уксусной кислоты, а также снижение коэффициента трения и падение кислотного числа масла (вследствие расхода высскомолекулярных кислот на взаимодействие с металлами пары трения), зарегистрированные в этих опытах.

В отличие от защитных пленок, создаваемых на поверхностях тре-

В отличие от защитных пленок, создаваемых на поверхностях трения высокомолекулярными кислотами, прочние пленки, образуемые серусодержащими и фосфорсодержащими антикоррозионными присадками на чугуне, снижая скорость износа, не обладают антифрикционными свойствами (6). Прочность этих пленок была нами установлена при проведении опытов с использованием масла с присадкой, меченной S^{35} : образовавшаяся за 10 час. на поверхностях трения пленка, зарегистри рованная по излучению S^{35} , была истерта при дальнейшей работе машины на масле без присадки лишь через 25 час.

Наряду с защитой поверхностей трения от коррозионного износа с помощью присадок, образующих пленки на металле, эффективная защита их достигается также, как показали наши исследования, применением растворимых в масле продуктов, способных нейтрализовать своими катионами агрессивные кислоты. Исследования проводились с подачей паров уксусной и серной кислот на моторных маслах с дисульфидалкилфенолятами натрия, кальция, бария, лития и калия Результаты этих опытов на масле AC-9,5 с подачей паров уксусной кислоты приведены в табл. 1.

Так как соли агрессивных кислот плохо растворимы в минеральных маслах, радиоактивность конденсата следует исполковывать как показатель коррозионного износа, а появление радиоактивности масла как снижение кислотности конденсата (исходная кислотность 8,1 мг КОН), рост же кислотности масла (исходная кислотность масла без присадки 0,04 мг КОН, а исходное масло с присадками давало щелочную реакцию) как свидетельство нейтрализующего действия присадок.

Учитывая сказанное, можно утверждать, что присадки с различными катионами обеспечили эффективное снижение коррозионного износа

х) Указанные присадки были получены от В.Н. Монастырского.

Таблица I Влияние катиона и количества нейтрализующей присадки на коррозионный износ поверхностей трения

	Нормаль— Раствори— ный элек— мость ук— гродный суснокислой ал кв— г/Тоо гиона гиона присадки,				1		-2,92 I29,5	-3.0I 68.6		-6,36 37,8	-2 84 75 o		-2,7I 65,3			=	1
ŀ		корден— потен Сата ал ка тиона приса	BOJ	- 0.9	2		1		0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	7	=		:? :	=			=
	Knczornoe 91 noczeonura, Mr KOH	касла	1	90.0	•		_	0,34	000	7760	0.I5	,	0,41	0.I4		50.0	0 66
	активность опыта мин	конден- Сага		9706		T9680	0002T	3544	9438	0	9382	4760	00./#	I3925	2504	#000	2448
ŕ		масла		>		136	200	1 04	206	0 0	48	272	1	20	4T6	211	969
2 4 6 4 6			10000	00001		0009	2009	3	7050	0000	000	7800		00/.8	5200		4900
Ппитопт	сть эффек- тивной ней-	трализации,	0			20	5	3 (22	5	3	R -	C	3	8		150
Испытуемый продукт			HEN		илфенолята	калия	витип "		оария	" KA II LIIV O	ייייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	" натрия			=		:
			Масло AC-9.5 без присанки	масло АС-9,5 оез присадки То ке +3% писульфиленкилфеноваря	ке +3% дисульфидалк		To ≈e +3% :	The take of	5/O+ D#	To me +3% "	70 C	10 AC + 3% 01	# 1.58 #	2 7 0 0	IO ge + 6,0% "	TO THE TO CASE II	9060
			Ma	E	O.T.		To	Ę	7	T ₀	E) -	C) i	10	Ę)

в результате нейтрализующего действия. Соответствие между скоростями износа и положением катионов присадок в ряду напряжений (исключение составляет калий, уксуснокислая соль которого имеет аномально высокую растворимость в воде) показывает, что в основе механизма антикоррозионного действия нейтрализующих присадок лежат электрохимические процессы. Самые эффективные присадки должны содержать катионы, обладающие наибольшим отрицательным нормальным электродным потенциалом, а также должны давать при нейтрализации агрессивных кислот соли, которые хорошо растворимы в воде и не создают образивных осадков. Наиболее четко влияние растворимости указанных солей видно из результатов опытов на разных маслах с рассматриваемыми присадками при подаче паров серной кислоты (табл.2).

Особенностью процесса изнашивания при работе нейтрализующей присадки (рис.5с) является изменение скорости износа в процессе подачи паров кислоты. По-видимому, сначала происходит эффективная нейтрализация подаваемой кислоты присадкой в объеме масла с одновременным переходом катионов присадки в накапливающийся конденсат. Точка перегиба кривой износа соответствует, очевидно, моменту полного перехода катионов присадки в конденсат с образованием раствора щелочи. Последняя продолжает нейтрализовать поступающую кислоту и тем самым, хотя и менее эффективно, снижает коррозионный износ до тех пор , пока вся щелочь не будет израсходована. Чем больше присадки содержится в масле, тем больше времени требуется для перехода катионов в конденсат, тем дольше обеспечивается эффективная нейтрализация и тем меньше скорость коррозионного износа после полного перехода катионов присадки в конденсат (табл.1, рис.5с, кривые 2,3,4 и 5). Все это подтверждается проверенным нами изменением зольности масла с присадкой в процессе опыта: к моменту времени, соответствующему перегибу кривой, наблюдается резкое уменьшение содержания присадки в масле. В опытах с по дачей паров серной кислоты нейтрализующее действие присадок проявлялось несколько менее четко, чем при подаче уксусной кислоты, но при этом наблюдалось большее торможение износа (рис. 5, с, кривая 6).

По-видимому, это связано с отмечавшимся выше эффектом взаимодействия серной кислоты с компонентами масел с образованием сульфокислот, обеспечивающих дополнительную защиту повержностей трения.

Проведенные исследования позволяют заключить, что моделирова-

Таблица 2
Влияние растворимости сернокислых солей на износ поверхностей трения

Присадка	трансфор- маторное масло	масло AC-5	,имп/мин час масло AC-9,5	мость сер- нокислой соли,	Нормаль- ный элект- родный по- тенциал катиона присадки, вольт		
Дисульфидалкил- фенолят натрия "лития "кальция "бария	I 050 I 600 2 I75 3 000	400 330 I I00 I 050	875 365 I 400 I 400	32 24 0,2 ~0	-2,7I -3,0I -2,84 -2,92		

ние условий работы основных узлов трения двигателей внутреннего сгорания с применением радиоактивных индикаторов позволило не только установить, что механизм защиты поверхностей трения от коррозионного износа с помощью присадок к маслам может включать: 1) образование защитных пленок на поверхностях трения; 2) образование защитных антифрикционных пленок; 3) нейтрализацию коррозийно-агрессивных кислот, но и показать влияние состава и концентрации присадок на эффективность их антикоррозионного действия.

Литература

- І. Заславский Ю.С., Крейн С.Э., Шнеерова Р.Н., Шор Г.И. Исследование механизма действия антикоррозионных присадок к маслам методом меченых атомов. Химия и технология топлива, 1956, 4,37-49
- 2. Заславский Ю.С. Исследование износных свойств масел и топлив с помощью радиоактивных изотопов. Сессия Академии Наук СССР по мирному использованию атомной энергии 1-5 июля 1955г. Заседания Отделения технических наук, 115-139. Изд-во АН СССР, Москва, 1956
- 3. D. Godfrey. Review of recent russian research on chemisorbed lubricant films. Preprint Nº57 AM4A-4 of the American society of lubrication engineers. Chicago, 1957

- 4. Гурьянова Е.Н., Васильева В.Н., Кузина Л.С., Обмен серы в полисульфидах и некоторых ускорителях вулканизации. Сессия Академии Наук СССР по мирному использованию атомной энергии 1-5 июля 1955 г. Заседания Отделения химических наук, 270-300. Изд-во АН СССР. Москва, 1955
- 5. H.H. Zuidema. The performance of lubricating oils. Book Division Reinold Publishing Corporation, 1952
- 6. Заславский D.C., Шор Г.И. Радиохимическое исследование механизма действия присадок, снижающих коррозийный износ цилиндропоршневой группы двигателя. Химия и технология топлива и масел. 1957, 9, 41-49
- 7. A. Dyson, L.Y. Richards, K.R. Williams. Diesel engine lubrications: Their selection and utilization with particular reference to oil alkalinity. Scient. Lubricat., 1957, 9 (6), 34-36
- 8. R. Tourret, R.W. Bale. Influence of acidity of the lubricating oil on the wear and deposits obtained in the caterpillar Y.A. Oil-Test Engine. Scient. Lubricat., Special "Conference on Lubrication and Wear issue", 1957, 110-112

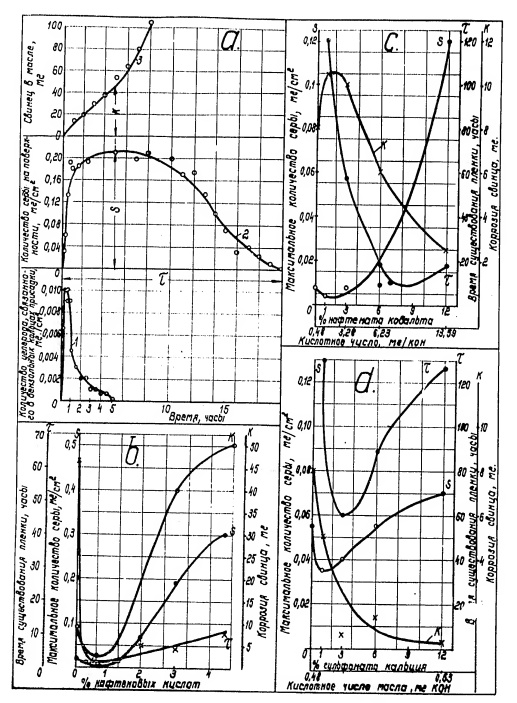
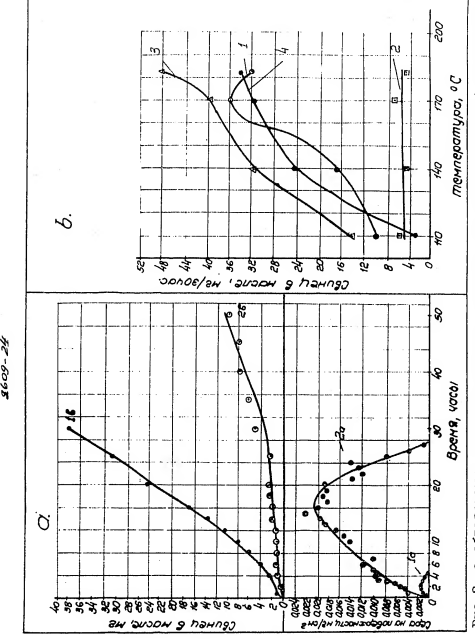


Рис.1.а-образование защитных пленок на свинце дисульфидалкилфенолятом бария, меченным как по \$35, так и по С44, и коррозия свинца. Масло МТ-16 + 3% присадки + 6% нафтеновых кислот. 1-пленка, зарегистрированная по излучению С44;
2- пленка, зарегистрированная по излучению С35; 3-коррозия свинца; b-влияние нафтеновых кислот на защитную эффективность пленок, образуемых дисульфидалкилфенолятом бария
на свинце. \$ -максимальное количество пленки на поворхности
свинца; С -время существования пленки; к -коррозия свинца при максимальном количестве пленки на его поверхности;
с - влияние нафтената кобальта на защитную эффективность
пленок, образуемых дисульфидалкилфенолятом бария на свинце;
к -влияние сульфоната кальция на защитную эффективность
пленок, образуемых дисульфидалкилфенолятом бария на свинце



а-образование защитных пленск на свинце дидецилсульфидом и дидецилди-сульфидом, меченными S³⁵, и коррозия свинца. Та-пленка, образованная дидецилдисульфидом на свинце; Тв - соответствующая коррозия свинца; 2a- пленка, образованная дидецилсульфидом на свинце, 2b- соответствура-щая коррозия свинца; b - зависимость коррозии свинца от температуры масла и типа сернистого соединения, введенного в масло. Т- масло МТ--16; 2-го же + 1,2% дидецилсульфида; 3- то же + 0,6% дидецилдисульфи-Рис.2.

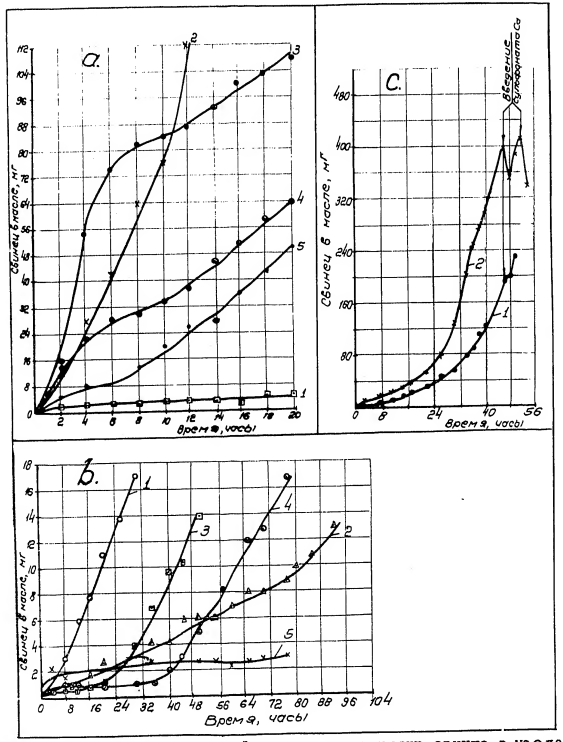


Рис. З.а-влияние катионов нафтенатов на коррозию свинца в масле с присадкой (З% дисульфидалкинфенолята бария): 1-МТ-16 с присадкой; 2- то же + нафтеновые кислоты; 3- то же + нафтенат меди; 4-то же + нафтенат свинца; 5 - то же + нафтенат кобальта; b - влияние сульфоната кальция на коррозию свинца в масле М-16: 1 - масло МТ-16; 2-то же + З% дисульфидалкий-фенолята бария; 3 - то же + 1% сульфоната кальция; 4- то же + 3% сульфоната кальция; 5 - то же + 12% сульфоната кальция; с - влияние электрического тока на коррозию свинца в масле МТ - 16: 1 - коррозия свинца в масле МТ-16; 2 - то же при включении свинцового образца в цепь электрической батареи

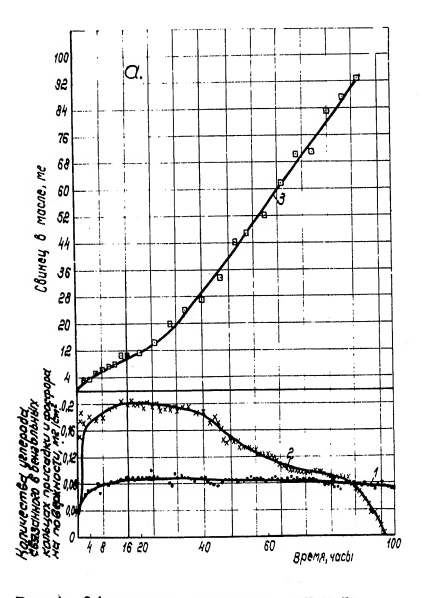


Рис.4а.Образование защитных пленок на свинце трифенилфосфитом, меченным как по P^{32} , так и по C^{44} , и коррозия свинца. Масло МТ-16, температура 170° : І-пленка, зарегистрированная по излучению P^{32} ; 2-пленка, зарегистрированная по излучению C^{44} ; 3 -коррозия свинца

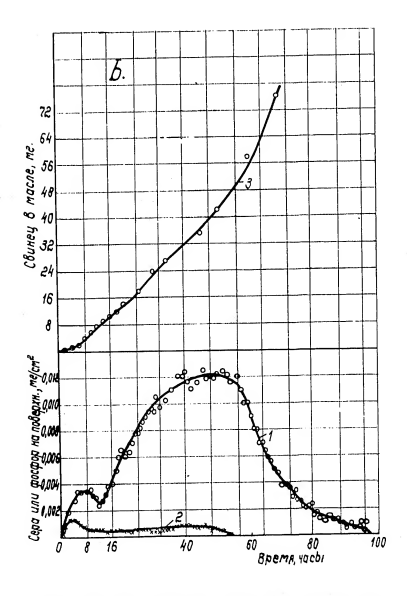
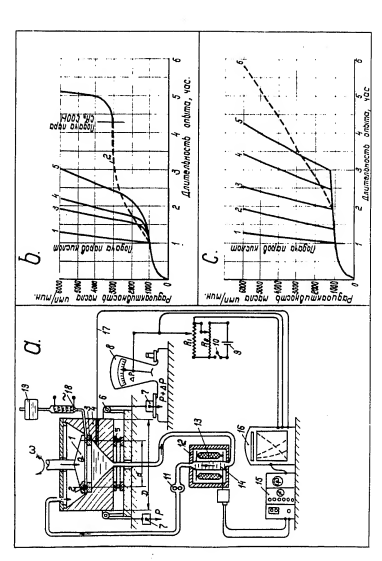


Рис. 4b Образование защитных пленок на свинце трибутилтритиофосфитом, меченным как по \$35, так и по \$52, и коррозия свинца. МТ-16, температура 1400: I - пленка, зарегистрированная по изучению \$55; 2-пленка, зарегистрированная по излучению \$35; 2-пленка, зарегистрированная по излучению \$35; 3-коррозия свинца



KOJIB-Рис.5.а-схема экспериментальной установки для исследования коррозионного из-носа: 1 — коромисло; 2— радиоактивные чугунные сухари; 3— чугунное коле по; 4—ванна машины трения; 5 — упорный подшипник; 6—6лок; 7—грузы; 8 — весы; 9— элемент ЗСЛ-ЗО; IO— выключатель; II — масляный насос; I2— свинцовая камера; I3—блок из 6 счетчиков Гейгера; I4—мерный резервуар; I5 — радиометрическая установка; I6—электронный потенциометр; I7—тер-мопара; I8 — испаритель; I9 —баллон с раствором кислоты; b —влияние агрессивной среды и высокомолекулярных кислот на коррозионный износ поверхностей трения: I— масло АС-9,5, пары СН₃СООН; 2— то же, пары СН₃СООН; 4— то же + I% олеиновой кислоты, пары СН₃СООН; 5— то же + 5% пары СН_ЗСООН; с- влияние концентрации нейтрализую-вктивность торможения коррозионного износа; 1-масло ,5% дисульфидалкилфенолята натрия, е присалки, пары СН-СООН: 4- то же е присадки, пары СВЗСООН; 4- то же Н: 5 - то же + 9% той же присадки, 6- ro se + 3% ron me npucanu, napu H250, TOK 2-TO XE олёиновой кислоты пары СЕ цей присадки AC-9, 5 na pri парн